Octroolrand



¹² A Terinzagelegging ¹¹ 8700089

YACE 203/204

Nederland

(19) NL

- Therapeutische toepassing van dideoxythymidine en dideoxythymidineen.
- (51) Int.CI4.: A61K31/70, C07D 405/04.
- (1) Aanvrager: Stichting Rega V.Z.W. te Leuven, België.
- Gem.: Ir. R. Hoijtink c.s.
 Octropibureau Arnold & Siedsma
 Sweelinckplein 1
 2517 GK 's-Gravenhage.

MEDIC:AMENTS FOR TREATING AIDS + CONTG 2,3'-DI:DEOXY-THYMIDINE OR 2,3'-DI:DEOXY-THYMIDINENE

- (21) Aanvrage Nr. 8700089.
- 22 Ingediend 15 januari 1987.
- **(2)** -
- **33** · · ·
- 60 ·
- **62** .

(43) Ter inzage gelegd 1 augustus 1988.

De aan dit blad gehechte stukken zijn een afdruk van de oorspronkelijk ingediende beschrijving met conclusie(s) en eventuele tekening(en).

88240645

dideoxy C toepassing van dideoxythymidine Therapeutische thymidineen.

ziekten, therapeutisch en verwante bereiding en toepassing daarvan. een nieuw middel voor het behandelen van AIDS De uitvinding betreft ook op de

een T-cell lym oeligheid van het infec AIDS of verworven immunodeficientiesyndroom is als ñ pandemische ziekte gekenmerkt door een grote gev en verzwakkin immuunsysteem, gepaard gaande met levensgevaarli geïdentificeerd retrovirus, genaamd HTLV-III/LAV oftewel "human voor ongebruikelijke maligniteiten De veroorzaker van AIDS is

humaan virus die aan voorgesteld o£ virus type III/lymphademopathy-associated enkele die verwant zijn aan HIV en In de huidige beschrijving zal dit retrovirus HI zijn ook immunadeficientievirus worden genoemd, 232, 1486 (1986). Onlangs beschreven, photropic virussen Science, 10

-dideoxy ziektetoestanden veroorzaker Het is reeds bekend dat 3'-azido-2',3 ziekten of verwante

s en dat he thymidine (azidothymidine, AZT, N3ddThd) een krachtige inhibi thymine ceit in virus beschermen bij een concentratie van 5-10 µM (Mitsuya Proc. Natl. Acad. Sci., U.S.A., 82, 7096-7100 (1985). is het bekend dat 2', 3'-dideoxyribosyl-derivaten van de cellen tegen het cýtopáthogene effect van dat cytopathogenicit tor van 'de HIV-replicatie in lymfocyt-culturen en pyrimidinen de door HIV opgewekte (adenine, guanine, hypoxantine) cytosine) 20

concentrati een volledige onlangs onderdrukken. Het meest krachtige derivaat antivirale bescherming zal leveren bij een lage (1986). Bovendien is dat reeds Proc. Natl. deze reeks is 2',3'-dideoxycytidine al., Sci., U.S.A., 83, 1911-1915 van 0,5-1,0 AM (Mitsuya et significant 25

namelijk 2',3'-didehydro-2',3'-dideoxycytidine ytidine onverzadigd derivaat van 2',3'-dideoxy-2',3'-dideoxycytidineen, evenals 2',3'-dideoxyc Commun een krachtige en selectieve inhibitor van HIV Biophys. Res. (Balzarini et al. Biochem. 735-742, (1986)). een vonden dat 30 J S

6800 ن در در

1486

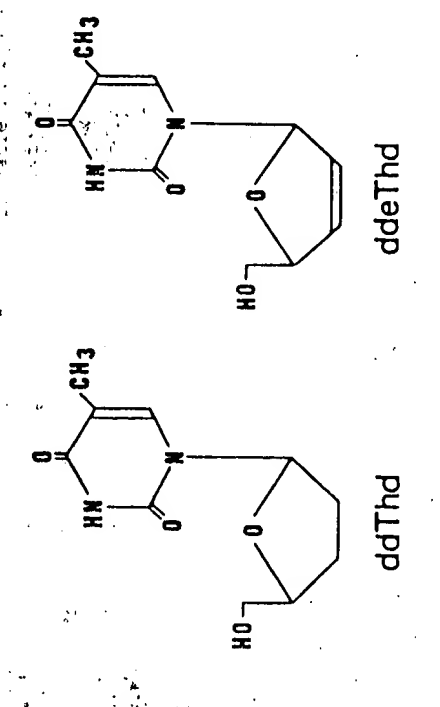
88240645

deze bekende materie bestaat behoefte aan therapeutische preparaten primair oogmerk zulke HIV-inhibitoren stoffen die als potentiële als dan ook inhibitoren bevatten. uitvinding heeft

krachtig derivaat 2',3'-dideoxycytidine overeenstemming met de uitvinding is nu gevonselectiviteit eveneens een onverzadigd daarvan namelijk 2',3'-dideoxythymidineen, vergelijkbaar met die van e E anti-HIV-middelen 2',3'-dideoxythymidine ü

tegen ziekten, veroorzij met voordeel worden gebruikt in farma behandelen het ceutische preparaten die bestemd zijn voor verwante virussen valt gebruik AIDS-patiënten. Ben potentiëel uitvinding kunnen aan HIV van de daardoor door

,3'-dideoxythymidine (ddThd) en 2',3'-dideoxy hymidineen (ddeThd) kunnen worden weergegeven door en II: chemische formules I



Daarom vormen de verbindingen als zodanig door en hun chemische synthese geen deel van de huidige uitvin-**6** 32, Beide stoffen werden reeds in de jaren 1960 Tetrahedron Letters, 1964, 2725-272 Org. Chem., (vergl. J. et al. gesynthetiseerd eu 1966, 1343-1346). 817-818 (1957) Horwitz

'n

selec-Van In hun werking als anti-HIV middelen vertonen een Ö tiviteit en een potentie die vergelijkbaar zijn met 2',3'-dideoxythymidine en 2',3'-dideoxythymidineen

werking krachtige HIV-inhibitoren dan azidothymidine. Bij onderlinge van 2',3'-dideoxythymidine vergelijking blijkt 2',3'-dideoxythymidineen een krachtiger 2',3'-dideoxycytidine. Beide stoffen zijn echter minde werking en 2',3'-dideoxythymidine een meer selectieve De selectieve werking te hebben. 0

2',3'-dideoxythymidineen is zelfs vrijwel gelijk aan die van azidothymidine. Het onverzadigde derivaat,

bleek ..is giftiger voor niet-geïnfecteerde gastheercellen dan het big parallelle proeven dat de selectiviteitsindex van

dideoxithimidineen slechts weinig minder was dan die 2',3'-dideoxycytidine.

J.dideoxythymidine reeds eerder is getest zonder dat daaruit Opgemerkt wordt dat de, anti-HIV werking van al., Pi een krachtige werking bleek (vergl. Mitsuya et

s deze cellen volledig door 2',3'-dideoxycytidine en 2',3'-dideoxythymidine geremd bij een concentratie van respectievelijk publicatie werd de cytopathogene werking van HIV in ATH8-Sci., U.S.A. 83, 1911-1915 (1986)). Volger 0, Sum en 20Qum. Daarentegen bleek bij proeven Natl. Acad. 30

tot de genoemde literatuur blijkt 2',3'-dideoxythymidine te bieconcentratie van respectievelijk 0,2µM en 1µM. In tegenstelj een huidige uitvinding leidden, dat dezelfde stoffen in M cellen een volledige bescherming tegen HIV leveren bi derhalve wel goede vooruitzichten als anti-HIV-middel

of 2',3'-dideoxythymidineen als werkzaam bestand-Therapeutische preparaten die 2', 3'-dideoxythymidine

488

beeld door mengen, oplossen etc.) met farmaceutisch aanvaardoplosintranasale, rectale, sprays, emulsies, zalven of crèmes en kunnen worden te combineren (bijvoorning. Dergelijke preparaten kunnen worden bereid door de intradermale, intramusculaire, intrathecale etc.) toedie parenterale (intraveneuse, voor het behandelen van AIDS in de humane praktijk vatten, kunnen de vorm hebben van poeders, suspensies, gebruikt voor locale toediening, voor stof van formule (I) of (II) vaginale en ook voor orale of singen,

en geur-Verder kan de De concentratie van het actieve bestanddeel in het waterige oplosmiddelen, stabilísatoren, emulgatoren, deterexcipiëntia van neutrale aard (zoals waterige of niettherapeutische preparaat kan sterk variëren tussen 0,1% en gentia, additieven), en verder desgewenst met kleur-100%, afhankelijk van de wijze van toediening. 7 10

te dienen actieve bestanddeel variëren De anti-HIV-eigénschappen van 2',3'-dideoxyen 100 mg. per kg.. lichaamsgewicht. van het toe tussen 0,1 mg

en hun 2',3'-onverzadigde derivaten worden daarin voordienen te worden gelezen. Diverse andere 2',3'-dideoxynucleo thymidine en 2',3'-dideoxythymidineen worden gedocumenteerd in beperkende zin de volgende voorbeelden die niet vergelijkingsdoeleinden» gebruikt. siden

20

In de voorbeelden wordt herhaaldelijk verwezen naar de bijgaande tekeningen, waarin:

52

fig. 1 een grafische voorstelling is van de testcytopathogene effect van HIV in MT-4 cellen door diverse 2',3'-dideoxynucleosiden en resultaten over de remming van het hun 2',3'-onverzadigde derivaten,

2',3'-dideoxynucleosiden en hun 2',3'-onverzadigde derivaten. resultaten over de remming van de virusantigeen-expressie in 2 een grafische voorstelling is van de testgeinfecteerde MT-4 cellen door dezelfde reeks fig. HIV

30

In de voorbeelden en de tekeningen worden de volgende afkortingen gebruikt:

35

1489

S

oorspro "pool" van AIDS-patiënten; zoals humaan immunodeficiëntie virus, afgeleid uit een

2',3'-dideoxyadenosine; ddAdo

2',3'-dideoxythymidine; ddThd

ddCyd

2',3'-dideoxyadenosineen; 2',3'-dideoxyuridine; dde Ado2',3'-dideoxythymidineen; 2',3'-dideoxycytidineen; ddeThdddeCyd2',3'-dideoxyuridineen; ddeUrd-0

ellijn Science Ŭ al, T4-lymfocyten Harada et cellen van een humane HTLV-I draagt (vergl. 229, 563-566 (1985));

T-cel lymfotroop virus; en gel celculturen ontwikkeld Roswell Park, Memorial Institution Type I van het humane een kweekmedium voor het RPMI-140 HTLV-I

N.Y., Gibcoge Grand Island, verd door

glucose, diverse aminozuren zouten (NaCl,NaHCO3, anorganische Na2HPO4, etc.), bevat Het

om 50% virusdosis voldoende diverse vitaminen;

20

de Van te infecteren. cultuur CCID20

rden ddCyd --nucleo-De onverzadigde derivaten methylen ddThd Org. werden gesynthetiseerd door een 2'-deoxy-3',5'-epoxy in d . . Wat de chemische verbindingen betreft, we sulfoxide volgens de methode van Horwitz et al. te laten reageren met kalium t-butanolaat verkregen van Pharmacia, en werden verkregen van Calbiochem-Behring. en ddUrd 25

consistent Chem., 32, 817-818 (1967)). De spectraaldata waren met die welke eerder werden gepubliceerd. 30

was vooraf be-(1984)t werd. uit HIV werd verkregen van het National Cancer waar het werd geoogst zoals 224, 497-500 gebrui) cultuurvloeistof van HIV-producerende H9 cellen, titer van het virus, uitgedrukt in CCID50, Dit virus werd bewaard bij -70°C, totdat het schreven door Popovic et al. in Science Institute, Bethesda, Md, U.S.A., Het paald. 35

cellen waren verkregen bij het Institut te Parijs, Frankrijk. De MT-4

Voorbeeld 1

Remming van het cytopathogene effect van HIV.

elkaar vergeleken aangaande Een viertal 2',3'-dideoxynucleosiden en hun 2',3'werking op het cytopathogene effect van BIV Sci. U.S.A., 82, 7076-7100 (1985). is beschreven door Mitsuya onverzadigde derivaten werden met De methode Proc. Natl. Acad. remmende

De MT-4 cellen werden ingesteld op een concentratie te beproeven verbindingen in celkweekmedium be-De cellen werden bij 37°C geïncubeerd. Na 903 minuten levensvatbaarheid van de cellen microscopisch vastgesteld porties van 2 ml. van de celsuspensie werden geïnfecwerden MT-4 cellen quasi-geinfecteerd.met 200gl celkweeka. cellen/ml. met behulp van RPMI-1640 medium, gemicrotiterplaat ml; eindtiter: 300 CCID50/holte). Voor de controleproeven werden vooraf diverse verdunningen (telkens suplementeerd met 10% foetaal kalverserum en antibiotica, reid. Daarna werd 100ml van de met HIV geïnfecteerde of een hematocytometer met behulp van de trypanblauwteerd met 200 ul van de virusvloeistof (titer: 103,8 incubatie werd 1,8 ml kweekmedium aan elke portie quasi-geïnfecteerde celsuspensie aan elke holte geincubeerd. Na In de holtes van een werden de celculturen bij 37°C toegevoegd. exclusiemethode. 10.0ul) van de van kunststof 5 x 105 suspensie medium. 10

cellen na 5 dagen is uitgezet tegen de concenzwarte kolommen terwijl de witte kolommen betrekking hebben op proeven resultaten van de proef met MT-4 cellen zijn weergegeven in fig. 1 van de tekening, waarin het aantal hebben betrekking op proeven met door HIV geinfecteerde te beproeven verbindingen. De quasi-geinfecteerde cellen. tratie van de levensvatbare De

1 blijkt dat ddeThd het meest krachtig was bij het beschermen van de cellen tegen vernietiging door het Uit fig.

යා ඌ

Bij 0,04 ALM beschermde ddeThd de MT-4 cellen volledig, 0,2 µM nodig had om een volledige bescherming remmende een conddeThd leverde circa 45% bescherming bij geen ddCyd bij welke concentratie ddCyd totaal terwijl de op één na krachtigste verbinding, De stof centratie van werking had. geven. 0,008 July.

eveneens tegen tegen de cytopathogene werking van HIV bereikt bij een concentratie ndingen verbi MetadThd werd een volledige bescherming van 1 µM. De stof ddeCyd beschermde de cellen

- bescherming van 80% leverde bij 125 en 250 дм, ter-, en werking aangezien ddAdo een volledige bescherming pas leverde bij 25 wijl ddeAdo en ddeUrd practisch geen beschermende werking, HIV bij een concentratie van 1 AUM. De andere waren minder krachtig in hun anti-HIV vertoonden. 15 10
- . lenivertonen v Zo remde ddeThd het aantal levensvatbare cellen de 20: _met545½ =bij een concentratie van 1 µM, terwijl.ddCyd het aangrote verschileen concen-Uit fig. 1 (de, witte kolommen) blijkt verder dat cytotoxisch gaan verminderde bij verbindingen in dit opzicht testverbindingen bij hogere concentratie tal levensvatbare cellen met 25% werken en-dat.de tratie van 5 µM.
 - werkzame testverbindingen zijn weergegeven in Tabel 1. Tevens vindt (SI), dat voor de waarden van ED50 (de 50%'s antiviraal dosis) en van TD50 (de 50%'s cytotoxijsche dosis) selectiviteitsindex men daarin de waarden van de 8

Tabel

verhouding van TD50 tot ED50, weergegeven.

ap uabbaz

30				
•	Verbinding	ED50 (uM)	TD50 (uM)	SI
	ddAdo	2,5	>250	>100
	ddeAdo	>125	5.6	<0,08
5	ddThd	0,20	>125	>625
,	ddeThd	0,010	1,2	120
	ddCyd	0,046	9,1	198
	ddeCyd	0,13	7,9	
	ddurd	84	>250	>5,2
	ddeurd	>125	27	<0,22

alsmede ddAdo en ddUrd, waar de ED50 betrekkelijk laag was. De resterende stoffen ddeAdo en ddeUrd hadden een negablijkt dat ddThd de hoogste selectiviniet giftig bij ddeThd, ddCyd en ddeCyd, die echter betrekkelijk giftig concentraties van maximaal 125 uM. Daarop volgden de Deze verbinding was tieve waarde voor de selectiviteitsindex. Uit Tabel 1 teitsindex vertoonde.

Voorbeeld 2

Remming van de virusantigeen-expressie. 10

waarin het percentage fluorescente cellen (dat wil zeggen het met elkaar vergeleken, wat betreft hun remmende werking op de Dezelfde verbindingen als in Voorbeeld 1 werden ook Dit effect werd bepaald door indirecte immunofluoresantilichamen van een AIDS-patiënt als sonde werden gebruikt. centie en laserstroom cytofluorografie, waarbij polyklonale concentratie van de testvefbindingen. De gebruikte symbolen antigeen-positieve cellen) is úitgezet tegen de expressie van virusantigenen in met BIV geïnfecteerde MT-4 De resultaten zijn weergegeven in fig. 2 van de tekening, hebben de volgende betekenis: percentage

ddeAdo	ddeThd	ddeCyd	ddeUrd
O	13		4
	**	in .	<i>t</i>
ddAdo	ddThd	ddCyd	ddurd
•	*		◀

testverbinding (positieve controle) cellen in de quasi-geïnfecteerde cellen (negatieve controle) ± 5%, terwijl het gemiddelde percentage fluorescente Het gemiddelde percentage aan fluorescente cellen in afwezigheid van enige was 60

Uit fig. 2 blijkt dat de stof ddeThd een volledige remming van de virusantigeen-expressie veroorzaakte bij een

30

ddCyd de expressie van het virusantigeen volledig bij 0,2 uM, cytopathogene werking van AIV. Op dezelfde wijze onderdrukte concentratie van 0,04 uM. Deze concentratie was gelijk aan die welke benodigd was voor volledige bescherming tegen de

원 등 등 등 등 등 등 등 등 1493

88240645

9 1492

හ ර

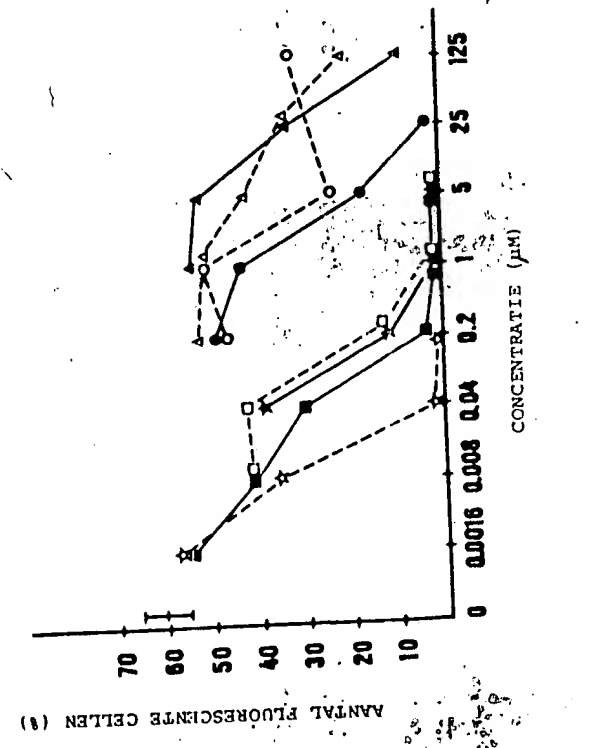
bij welke concentratie het ook een volledige bescherming tegen de cytopathogene werking van het virus leverde. Als regel bestond een duidelijke correlatie tussen de remmende werking van de verbindingen op de HIV-antigeenproduktie en di remmende verking op het cytopathogene effect van HIV.

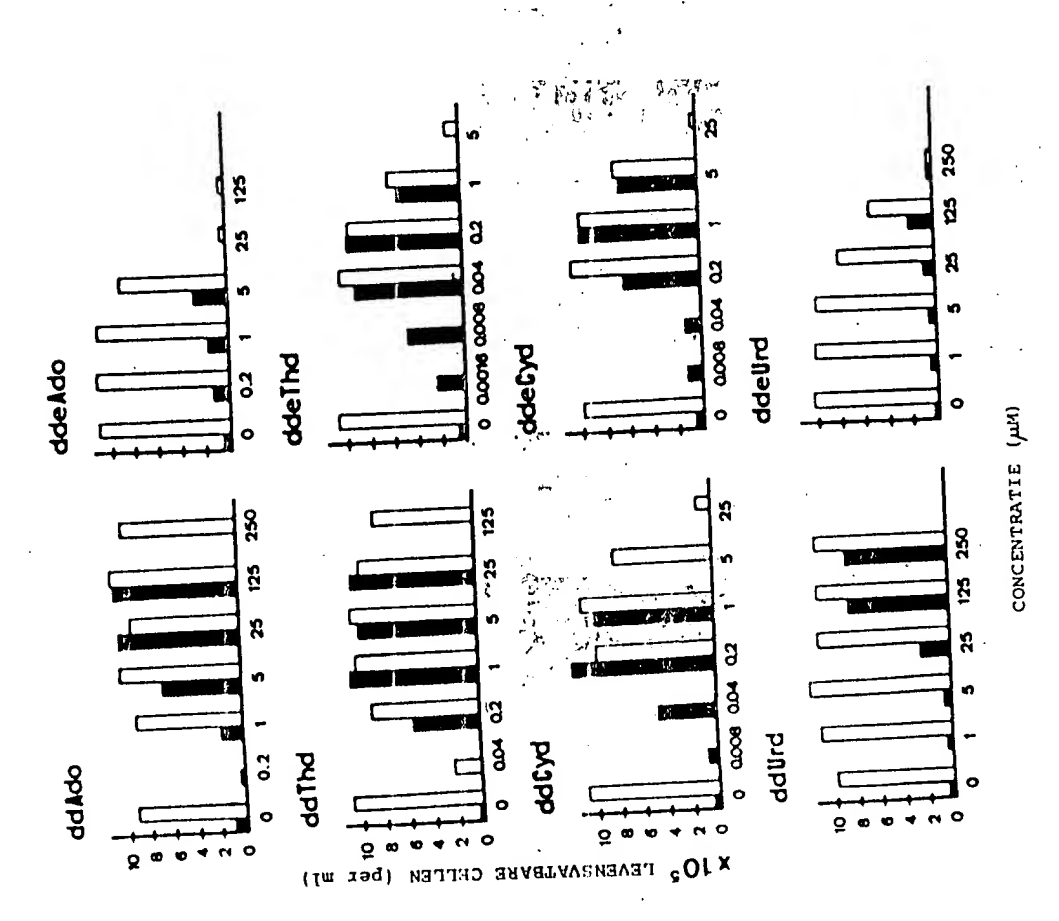
CONCLUSIE

- 1. Therapeutisch middel ten gebruike bij de behan-deling van AIDS en verwante ziektes, welk middel 2',3'-dideoxythymidine of 2',3'-dideoxythymidineen als werkzaam bestanddeel bevat.
- 2. Werkwijze voor het behandelen van AIDS en verwante ziekten, gekenmerkt doordat men 2',3'-dideoxythymidine of 2',3'-dideoxythymidine en toedient aan een patiënt die aan AIDS of een verwante ziekte lijdt.
 - 3. Toepassing van 2',3'-dideoxythymidine of 2',3'n dideoxythymidineen voor het bereiden van een therapeutisch middel met werking tegen AIDS en verwante ziekten.

885

6790689





88240645

 $C_{i,j}^{\infty}$ $\zeta(J)$